COMPOSITION CURABLE AT ROOM TEMPERATURE

Publication number: JP2000129145

Publication date:

2000-05-09

Inventor:

DOI TAKAO; WATABE TAKASHI; TSURUOKA KAORU;

HAYASHI TOMOYOSHI

Applicant:

ASAHI GLASS CO LTD

Classification:

- international: C08L101/10; C09D201/10; C09J201/10; C09D201/10;

C09J201/10; C08L101/00; C09D201/02; C09J201/00; C09D201/02; C09J201/00; (IPC1-7): C09D201/10;

C09J201/10; C08L101/10

- European:

Application number: JP19980301436 19981022 Priority number(s): JP19980301436 19981022

Report a data error here

Abstract of JP2000129145

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a composition curable at room temperature capable of improving curing properties and surface resistance to weather without largely damaging softness and workability of a hydrolysable silicon group-including polymer, and suitable for sealant or the like by using a specific antioxidant and light stabilizer. SOLUTION: This composition includes (A) a polymer including a hydrolysable group expressed by the formula: -SiXaR13-a [R1 is a 1 to 20C (substituted) monovalent organic group; X is OH or a hydrolysable group; a is an integer of 1 to 3] and of which the integer a of the prescribed formula is 3 in a part or the whole of the polymer, (B) an antioxidant and/or (C) a light stabilizer. As for the component (A), a polyoxyalkylene polymer having molecular weight of 8,000 to 50,000 and hydrolysable silicon group expressed by the prescribed formula is preferred.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-129145 (P2000-129145A)

(43)公開日 平成12年5月9日(2000.5.9)

(51) Int.Cl.7	識別記号	ΡΙ	テーマコード(参考)
C08L 101/10		C 0 8 L 101/10	4 J 0 4 0
// C09D 201/10		C 0 9 D 201/10	
C O 9 J 201/10		C 0 9 J 201/10	

審査請求 未請求 請求項の数12 OL (全 17 頁)

(21)出願番号	特顯平10-301436	(71)出願人	
(00) (LEE III	W-broker Book (1000 14 00)		旭硝子株式会社
(22)出願日	平成10年10月22日(1998.10.22)		東京都千代田区有楽町一丁目12番1号
		(72)発明者	土居 孝夫
			神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地
			旭硝子株式会社内
		(72)発明者	渡部 祟
		(,2,,2,,1)	神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地
			旭硝子株式会社内
		(72)発明者	鶴岡 薫
			神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地
			旭硝子株式会社内
			最終質に続く

(54) 【発明の名称】 室温硬化性の組成物

(57)【要約】

【課題】硬化性および表面耐候性に優れる室温硬化性組 成物の提供。

【解決手段】3つの加水分解性基がケイ素に結合した加 水分解性ケイ素基を必須成分として有する重合体

- (A)、酸化防止剤(K) および/または耐光安定剤
- (L)からなる室温硬化性組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】下記式(1)で表される加水分解性ケイ素 基を有する重合体であって、該重合体の一部または全部 が式(1)のaが3である加水分解性ケイ素基を有する. 重合体である重合体(A)、および酸化防止剤(K)お よび/または耐光安定剤(L)を含有する室温硬化性組 成物。

$-SiX_aR^1$ · · · (1)

(式(1)中、R1 は炭素数1~20の置換または非置 換の1価の有機基、Xは水酸基または加水分解性基、a 10 は1、2または3を示す。ただし、R1 が複数個存在す るときは、それらのR¹ は同じでも異なってもよく、X が複数個存在するときは、それらのXは同じでも異なっ てもよい。)

【請求項2】重合体(A)の分子量が8000~500 00である、請求項1記載の室温硬化性組成物。

【請求項3】重合体(A)が、式(1)で表される加水 分解性ケイ素基を有するポリオキシアルキレン重合体

(B) である、請求項1または2記載の室温硬化性組成

【請求項4】ポリオキシアルキレン重合体(B)の分子 量分布M。/M。が1.7以下である、請求項3記載の 室温硬化性組成物。

【請求項5】ポリオキシアルキレン重合体(B)が、開 始剤の存在下、複合金属シアン化物錯体を触媒として環 状エーテルを重合させて得られるポリオキシアルキレン・ 重合体の末端に、式(1)で表される加水分解性ケイ素 基を導入して得られる重合体である、請求項3または4 記載の室温硬化性組成物。

始剤の存在下、環状エーテルを重合させて得られる、分 子量分布M。/M。が1.7以下であるポリオキシアル キレン重合体の末端に、式(1)で表される加水分解性 ケイ素基を導入して得られる重合体である、請求項3、 4または5記載の室温硬化性組成物。

【請求項7】ポリオキシアルキレン重合体(B)が、さ らに、重合性不飽和基含有単量体(C)を重合して得ら れる重合体(D)を含有する、請求項3、4、5または 6記載の室温硬化性組成物。

【請求項8】ポリオキシアルキレン重合体(B)が、さ 40 らに、ポリオキシアルキレン重合体(B)中で重合性不 飽和基含有単量体(C)を重合して得られる重合体

(D)を含有する、請求項3、4、5または6記載の室 温硬化性組成物。

【請求項9】重合性不飽和基含有単量体(C)の一部ま たは全部が、重合性不飽和基を有し、かつ、グリシジル 基および/または式(1)で表される加水分解性ケイ素 基を有する単量体である、請求項7または8記載の室温 硬化性組成物。

【請求項10】重合体(A)の一部または全部が、式

(1)中のaが1または2である加水分解性ケイ素基お よび式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基を併

有する重合体である、請求項1、2、3、5、6、7、 8または9記載の室温硬化性組成物。

【請求項11】重合体(A)が、式(1)中のaが1ま たは2である加水分解性ケイ素基を有する重合体および 式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基を有する 重合体の両方を含有する、請求項1、2、3、5、6、 7、8または9記載の室温硬化性組成物。

【請求項12】重合体(A)が、加水分解性ケイ素基と して式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基のみ を有する重合体である、請求項1、2、3、5、6、 7、8または9記載の室温硬化性組成物。

【発明の詳細な説明】

100011

【発明の属する技術分野】本発明は湿分存在下で硬化す る硬化性組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】末端に加水分解性ケイ素基を有するポリ 20 オキシアルキレン重合体は、硬化物がゴム弾性を有する という特徴を生かし被覆組成物・密封組成物などの用途 に用いられている。

【発明が解決しようとする課題】末端に加水分解性ケイ 素基を有する各種の重合体を硬化させてシーラント、接 着剤などに使用する方法はよく知られており、工業的に 有用な方法である。とのような重合体のうち、特に主鎖 がポリオキシアルキレンである重合体は、室温で液状で あり、かつ硬化物が比較的低温でも柔軟性を保持し、シ 【請求項6】ポリオキシアルキレン重合体 (B) が、開 30 ーラント、接着剤などに利用する場合好ましい特性を備

> 【0004】そのような湿分硬化性の重合体としては、 特公昭61-18582、特開平3-72527や特開 平3-47825に記載されている、末端に加水分解性 ケイ素基を有する重合体であって、伸びや柔軟性を保持 するためにケイ素原子1つ当たり2つの加水分解性基が 結合してなる加水分解性ケイ素基を有する重合体や、特 公昭58-10418および特公昭58-10430に 記載されている、ケイ素原子1つ当たり3つの加水分解 性基が結合してなる加水分解性ケイ素基を有する重合体 であって、分子量が6000以下の比較的低分子量の重 合体が知られている。

> 【0005】しかしながら、このような重合体は、接着 剤の用途などや低温で使用する場合など特に非常に速い 硬化速度を必要とする場合、その硬化速度は充分ではな く、また硬化後の柔軟性を出したい場合には架橋密度を 低下させる必要があり、そのため架橋密度が充分でない ためにべたつき(表面タック)があり、また耐候劣化に より長期的には表面にクラックが入りやすい、という問

50 題があった。この問題を解決するために特開平3-16

(3)

0053、特公平6-51844、特開平5-2871 86、特開平3-70531などには各種の酸化防止 剤、紫外線吸収剤、耐光安定剤の使用について記載され ている。しかしながら、これら公知の例は、実質的には 硬化性官能基としてモノアルキルジアルコキシシリル基 での例が知られているにすぎず、そのような場合硬化速 度を速くするととは困難であった。

【0006】そとで、加水分解性ケイ素基を有する重合 体に対して、その柔軟性や作業性を大きく悪化させると となく、すばやく硬化する硬化特性と表面耐候性が改良 10 できる硬化性組成物の組成が望まれていた。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明は、特定の酸化防 止剤や耐光安定剤を用いることによる、硬化特性および 表面耐候性にきわめて優れた室温硬化性組成物に関する 下記の発明である。

【0008】下記式(1)で表される加水分解性ケイ素 基を有する重合体であって、該重合体の一部または全部 が式(1)のaが3である加水分解性ケイ素基を有する 重合体である重合体(A)、および酸化防止剤(K)お 20 よび/または耐光安定剤(L)を含有する室温硬化性組 成物。

 $[0009] - SiX_a R_{3-a} \cdot \cdot \cdot (1)$

(式(1)中、R1は炭素数1~20の置換または非置 換の1価の有機基、Xは水酸基または加水分解性基、a は1、2または3を示す。ただし、R1 が複数個存在す るときは、それらのR¹ は同じでも異なってもよく、X が複数個存在するときは、それらのXは同じでも異なっ てもよい。)

(A)の主鎖としては、ポリオキシアルキレン、ポリエ ステル、ポリカーボネート、ポリオレフィンなどが挙げ られるが、本質的に主鎖がポリオキシアルキレンからな ることが特に好ましい。以下、重合体(A)のうち主鎖 がポリオキシアルキレンである重合体(以下、ポリオキ シアルキレン重合体(B)という)について代表して説 明する。

【0011】(ポリオキシアルキレン重合体(B))式 (1)で表される加水分解性ケイ素基を有するポリオキ シアルキレン重合体(B)は、たとえば特開平3-47 825、特開平3-72527、特開平3-79627 などに提案されている。ポリオキシアルキレン重合体

(B) は以下に述べるように、官能基を有するポリオキ シアルキレン重合体を原料とし、その末端に有機基を介 してまたは介さずして加水分解性ケイ素基を導入して製 造されることが好ましい。

【0012】原料ポリオキシアルキレン重合体として は、触媒の存在下かつ開始剤の存在下、環状エーテルな どを反応させて製造される水酸基末端のものが好まし

シ化合物などが使用できる。環状エーテルとしてはエチ レンオキシド、プロピレンオキシド、ブチレンオキシ ド、ヘキシレンオキシド、テトラヒドロフランなどが挙 げられる。触媒としては、カリウム系化合物やセシウム 系化合物などのアルカリ金属触媒、複合金属シアン化物 錯体触媒、金属ポルフィリン触媒などが挙げられる。

【0013】本発明においては、原料ポリオキシアルキ レン重合体として分子量8000~5000の高分子 量のポリオキシアルキレン重合体を使用することが好ま しい。したがってアルカリ触媒などを用いて製造した比 較的低分子量のポリオキシアルキレン重合体に塩化メチ レンなどの多ハロゲン化合物を反応させることにより多 量化して得られるポリオキシアルキレン重合体や複合金 属シアン化物錯体触媒を用いて製造したポリオキシアル キレン重合体を使用することが好ましい。

【0014】また、特に重量平均分子量(M.) および 数平均分子量 (M。) の比M。/M。が1. 7以下のポ リオキシアルキレン重合体を使用することが好ましく、 M./M。は1. 6以下であることがさらに好ましく、

M。/M。は1.5以下であることが特に好ましい。 【0015】本発明の加水分解性ケイ素基を有するポリ オキシアルキレン重合体(B) はこのようなポリオキシ アルキレン重合体を原料としてさらに末端基を変性して 加水分解性ケイ素基とすることによって得られる。原料 ポリオキシアルキレン重合体のM、/M。が小さいほ ど、それを原料として得られるポリオキシアルキレン重 合体(B)を硬化させた場合、弾性率が同じものでも硬 化物の伸びが大きく高強度となり、かつ重合体の粘度が 低くなり作業性に優れる。とのようなポリオキシアルキ 【0010】(重合体(A))本発明において、重合体 30 レン重合体のなかでは特に複合金属シアン化物錯体を触 媒として開始剤の存在下、アルキレンオキシドを重合さ せて得られるものが特に好ましく、そのようなアルキレ ンオキシド重合体の末端を変性して加水分解性ケイ素基 としたものが最も好ましい。

> 【0016】複合金属シアン化物錯体としては亜鉛ヘキ サシアノコバルテートを主成分とする錯体が好ましく、 なかでもエーテルおよび/またはアルコール錯体が好ま しい。その組成は本質的に特公昭46-27250に記 載されているものが使用できる。この場合、エーテルと してはエチレングリコールジメチルエーテル (グライ ム)、ジエチレングリコールジメチルエーテル(ジグラ イム) などが好ましく、錯体の製造時の取り扱いの点か らグライムが特に好ましい。アルコールとしては t - ブ タノールが好ましい。

【0017】原料ポリオキシアルキレン重合体の官能基 数は2以上が好ましい。硬化物特性として柔軟性を大き くしたい場合には原料ポリオキシアルキレン重合体の官 能基数は2または3が特に好ましい。良好な接着性や硬 化性を得る場合には原料ポリオキシアルキレン重合体の い。開始剤としては1つ以上の水酸基を有するヒドロキ 50 官能基数は3~8が特に好ましい。原料ポリオキシアル

キレン重合体としては、具体的にはポリオキシエチレン、ポリオキシプロピレン、ポリオキシブチレン、ポリオキシスキシレン、ポリオキシテトラメチレンおよび2種以上の環状エーテルの共重合物が挙げられる。

【0018】特に好ましい原料ポリオキシアルキレン重合体は2~6価のポリオキシブロビレンポリオールであり、特にポリオキシブロビレンジオルトポリオキシブロビレントリオールである。また、下記(イ)や(ニ)の方法に用いる場合、アリル末端ポリオキシブロビレンモノールなどのオレフィン末端のポリオキシアルキレン重10合体も使用できる。

【0019】該ポリオキシアルキレン重合体(B)は、 分子鎖の末端または側鎖に下記式(1)で表される加水 分解性ケイ素基を有する。

 $-siX_aR_{3-a}\cdots \cdot (1)$

(式(1)中、R¹R¹は炭素数1~20の置換または非置換の1価の有機基であり、Xは水酸基または加水分解性基であり、aは1、2または3である。ただし、R¹が複数個存在するときはそれらのR¹は同じでも異なってもよく、Xが複数個存在するときはそれらのXは同 20じでも異なってもよい。)

【0020】式(1)で表される加水分解性ケイ素基は、通常有機基を介して、原料ポリオキシアルキレン重合体に導入される。すなわち、ポリオキシアルキレン重合体(B)は式(2)で表される基を有することが好ましい。

 $-R^{\circ} - S i X_{\bullet} R^{1}_{\bullet-\bullet} \cdot \cdot \cdot \cdot (2)$

(式 (2) 中、R° は2価の有機基、R¹、X、aは上記に同じ。)

【0021】式(1)、(2)中R¹ は炭素数1~20 30 の置換または非置換の1価の有機基であり、好ましくは 炭素数8以下のアルキル基、フェニル基またはフルオロ アルキル基であり、特に好ましくは、メチル基、エチル 基、プロビル基、ブチル基、ヘキシル基、シクロヘキシル基、フェニル基などである。R¹ が複数個存在すると きはそれらのR¹ は同じでも異なってもよい。

【0022】Xにおける加水分解性基としては、たとえばハロゲン原子、アルコキシ基、アシルオキシ基、アルケニルオキシ基、カルバモイル基、アミノ基、アミノオキシ基、ケトキシメート基などが挙げられる。

【0023】 これらのうち炭素原子を有する加水分解性基の炭素数は6以下が好ましく、4以下が特に好ましい。好ましいXとしては炭素数4以下のアルコキシ基やアルケニルオキシ基、特にメトキシ基、エトキシ基、プロボキシ基またはプロペニルオキシ基が例示できる。またXが複数個存在するときはそれらのXは同じでも異なってもよい。

[0024] aは1、2または3である。重合体1分子中の加水分解性ケイ素基の数は1~8が好ましく、2~6が特に好ましい。

【0025】原料ポリオキシアルキレン重合体へ加水分解性ケイ素基を導入する方法は特には限定されないが、たとえば以下の(イ)~(ニ)の方法で導入できる。 【0026】(イ)水酸基を有するポリオキシアルキレン重合体の末端に、オレフィン基を導入した後、式(3)で表されるヒドロシリル化合物を反応させる方法。

 $HSiX_{\bullet}R^{1}_{\bullet}$ · · · (3)

(式(3)中、R¹、X、aは前記に同じ。)

【0027】オレフィン基を導入する方法としては、不 飽和基および官能基を有する化合物を、水酸基を有する ポリオキシアルキレン重合体の末端水酸基に反応させ て、エーテル結合、エステル結合、ウレタン結合または カーボネート結合などにより結合させる方法が挙げられ る。アルキレンオキシドを重合する際に、アリルグリシ ジルエーテルなどのオレフィン基含有エボキシ化合物を 添加して共重合させることにより原料ポリオキシアルキ レン重合体の側鎖にオレフィン基を導入する方法も使用 できる。

[0028]また、ヒドロシリル化合物を反応させる際には、白金系触媒、ロジウム系触媒、コバルト系触媒、バラジウム系触媒、ニッケル系触媒などの触媒を使用できる。塩化白金酸、白金金属、塩化白金、白金オレフィン錯体などの白金系触媒が好ましい。また、ヒドロシリル化合物を反応させる反応は、30~150℃、好ましくは60~120℃の温度で数時間行うことが好ましい。

[0029] (ロ) 水酸基を有するポリオキシアルキレン重合体の末端に式(4)で表される化合物を反応させる方法。

 $R_{3-a}^1 - S i X_a - R^1 NCO \cdot \cdot \cdot (4)$

(式(4)中、 R^1 、X、aは前記に同じ。 R^1 は炭素数 $1\sim17$ の2 価炭化水素基。)上記反応の際には、公知のウレタン化触媒を用いてもよい。また上記反応は20 ~200 °C、好ましくは $50\sim150$ °Cの温度で数時間行うことが好ましい。

【0030】(ハ)水酸基を有するポリオキシアルキレン重合体の末端にトリレンシイソシアネートなどのポリイソシアネート化合物を反応させてイソシアネート基末端とした後、該イソシアネート基に式(5)で表されるケイ素化合物のW基を反応させる方法。

 $R_{3-4}^1 - S i X_4 - R^2 W \cdot \cdot \cdot (5)$

(式(5)中、R¹、R¹、X、aは前記に同じ。Wは水酸基、カルボキシル基、メルカブト基およびアミノ基(1級または2級)から選ばれる活性水素含有基。)【0031】(二)水酸基を有するポリオキシアルキレン重合体の末端にオレフィン基を導入した後、そのオレフィン基と、Wがメルカブト基である式(5)で表されるケイ素化合物のメルカプト基を反応させる方法。

50 【0032】 Wがメルカプト基である式(5)で表され

るケイ素化合物としては、3-メルカプトプロビルトリメトキシシラン、3-メルカプトプロピルメチルジメトキシシラン、3-メルカプトプロピルジメチルメトキシシラン、3-メルカプトプロピルトリエトキシシラン、などが挙げられる。

【0033】上記反応の際には、ラジカル発生剤などの重合開始剤を用いてもよく、場合によっては重合開始剤を用いることなく放射線や熱によって反応させてもよい。重合開始剤としては、たとえばパーオキシド系、アゾ系、またはレドックス系の重合開始剤や金属化合物触 10 媒などが挙げられる。重合開始剤としては具体的には、2、2、一アゾビスイソブチロニトリル、2、2、一アゾビスー2ーメチルブチロニトリル、ベンゾイルパーオキシド、tーアルキルパーオキシエステル、アセチルパーオキシド、ジイソプロビルバーオキシカーボネートなどが挙げられる。また上記反応は20~200℃、好ましくは50~150℃で数時間~数十時間行うことが好ましい。

【0034】(主鎖がポリオキシアルキレン重合体以外である場合)重合体(A)の主鎖が、ポリエステル、ポ 20 リカーボネートの場合、それぞれ水酸基末端のポリエステル、水酸基末端のポリカーボネートを原料として、ポリオキシアルキレン重合体(B)と同様の製法で製造できる。

【0035】主鎖がポリオレフィンの場合、ポリブタジエンポリオールや水添ポリブタジエンポリオールなどの水酸基末端のポリオレフィンを原料としてポリオキシアルキレン重合体(B)と同様の製法で製造できる。また、1、4-ビス(1-クロロ-1-メチルエチル)ベンゼンを開始剤とし三塩化ホウ素を触媒としイソブチレ 30ンを重合させた後、脱塩化水素反応させて製造した、末端にイソプロベニル基を有するイソブチレン系重合体を原料として、ポリオキシアルキレン重合体(B)と同様の製法で製造できる。

【0036】(式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基)本発明における重合体(A)は一部または全部が「式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基」(以下、「加水分解性ケイ素基(E)」という)を有する重合体であることを要する。

【0037】「加水分解性ケイ素基(E)」としては、式(1)中のXが炭素数4以下のアルコキシ基である基、すなわち、炭素数4以下のアルコキシ基を有するトリアルコキシリル基が特に好ましい。トリアルコキシシリル基を有する重合体は非常に反応性が高く、特に初期の硬化速度が非常に速い。

【0038】通常、式(1)で表される加水分解性ケイ 素基における加水分解反応においては、水との反応によ りシラノール基を発生し(-SiX+H, O→-SiO H+HXで表されるシラノール基発生反応)、さらに生 じたシラノール基とうしが縮合、またはシラノール基と 8

加水分解性ケイ素基を縮合してシロキサン結合を生じる 反応(縮合反応)によって進むと考えられている。いっ たんシラノール基が発生した後は、縮合反応は順調に進 むと考えられる。トリアルコキシシリル基は、アルキル ジアルコキシシリル基またはジアルキルアルコキシシリ ル基と比較して、シラノール基発生反応の初期における 反応速度がきわめて速い。したがって、本発明の硬化性 組成物は、短時間で充分な強度特性を発現し、特に接着 性発現に至るまでの時間が短いという効果を有すると考 えられる。

【0039】またトリアルコキシシリル基のうち、炭素数が小さいアルコキシ基を有するトリアルコキシシリル基の方が、炭素数の大きいアルコキシ基を有するトリアルコキシシリル基よりもシラノール基発生反応の初期における反応速度が速いため好ましく、トリメトキシシリル基、トリエトキシシリル基がより好ましく、トリメトキシシリル基がシラノール基発生反応の初期における反応速度がきわめて速いため最も好ましい。したがって、「加水分解性ケイ素基(E)」としてはトリメトキシシ

「加水分解性ケイ素基(E)」としてはトリメトキシシリル基であることが最も好ましい。また、重合体(A)中の、式(1)で表される加水分解性ケイ素基中における加水分解性ケイ素基(E)の割合は、用途、必要とする特性などに応じて変えうる。

【0040】重合体(A)が、該加水分解性ケイ素基として加水分解性ケイ素基(E)のみを有する重合体である場合、すなわち、重合体(A)における式(1)で表される加水分解性ケイ素基のほぼ100%(すなわち80~100%)が加水分解性ケイ素基(E)である場合には、硬化速度が大きいという効果があり、接着性発現に至る硬化性が特に優れた室温硬化性組成物が得られる。この場合、式(1)で表される加水分解性ケイ素基(E)の90~100%、特に95~100%が、加水分解性ケイ素基(E)であることが好ましい。

【0041】また、式(1)中のaが1または2である加水分解性ケイ素基と加水分解性ケイ素基(E)が混在している場合には、良好な伸び特性と速硬化性を両立し うる室温硬化性組成物が得られる。

【0042】この場合、重合体(A)における、式(1)で表される全加水分解性ケイ素基中の加水分解性40 ケイ素基(E)の割合が5~80%であることが好ましい。この割合を任意に変えることにより要求に応じた特性を自由に制御できる。すなわち加水分解性ケイ素基

(E)の割合が5~50%のときは、硬化性を向上させるとともにシーラントなどで必要とされる良好な伸び特性や柔軟性を提供できる。また加水分解性ケイ素基

(E)の割合が50~80%のときは、弾性接着剤など に必要とされる伸び特性を充分に確保できかつ飛躍的に 硬化性を改善できる。

H+HXで表されるシラノール基発生反応)、さらに生 【0043】また、式(1)で表される加水分解性ケイ じたシラノール基とうしが縮合、またはシラノール基と 50 素基中において加水分解性ケイ素基(E)以外の加水分 解性ケイ素基は式(1)中のaが2の加水分解性ケイ素 基であることが特に好ましい。炭素数4以下のアルコキ シ基を有するジアルコキシアルキルシリル基であること が特に好ましい。ジメトキシメチルシリル基が最も好ま しい。

【0044】式(1)中のaが1または2である加水分解性ケイ素基と加水分解性ケイ素基(E)が混在した、重合体(A)を得る方法には、たとえば、下記の方法(ホ)、(へ)があり、(ホ)、(へ)の方法を併用してもよい。(ホ)重合体(A)として、式(1)中のaが1または2である加水分解性ケイ素基および加水分解性ケイ素基(E)を併有する重合体を使用する。(へ)重合体(A)として、式(1)中のaが1または2である加水分解性ケイ素基を有するボリオキシアルキレン重合体(B)および加水分解性ケイ素基(E)を有する重合体(A)の両方を使用する。

【0045】本発明における重合体(A)の分子量は、その使用される用途に応じて適当な値を選択できるが、重合体(A)の分子量は8000~50000であることが好ましい。

【0046】柔軟性が重視されるシーラントなどの用途には、分子量8000~50000の重合体が好ましい。分子量は、8000~25000であることが特に好ましく、12000~2000であることが最も好ましい。また強度が要求される接着剤などの用途には、分子量8000~3000の重合体が好ましい。800より低い場合は硬化物が脆いものとなり3000を超える場合は高粘度のため作業性が著しく悪くなる。分子量は8000~2000であることがより好ましく、12000~2000であることが特に好ましい。

【0047】(重合性不飽和基含有単量体(C)を重合して得られる重合体(D))重合体(A)を必須成分とする、室温硬化性組成物は硬化性に優れる。本発明においては、重合体(A)のうち、ポリオキシアルキレン重合体(B)を使用する場合は、ポリオキシアルキレン重合体(B)が、さらに重合性不飽和基含有単量体(C)を重合して得られる重合体(D)を含有することが好ましい。重合体(D)を含有することにより、硬化反応の初期段階における接着性付与の効果、すなわち、接着強化度を発現するまでの時間がきわめて短くなる効果が得られる。

【0048】重合性不飽和基含有単量体(C)の代表的なものとしては、たとえば下記式(6)で示される化合物が挙げられるが、これらに限定されない。

 $CRR' = CR'R' \cdot \cdot \cdot (6)$

【0049】R、R'における有機基としては炭素数1 ~10の1価の置換または非置換の炭化水素基であるこ 50

とが好ましい。R、R'はそれぞれ水素原子であることがより好ましい。R'、R'における有機基は炭素数1~10の1価の置換または非置換の炭化水素基、アルコキシ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、シアノ基、シアノ基含有基、アルケニル基、アシルオキシ基、カルバモイル基、ピリジル基、グリシジルオキシ基またはグリシジルオキシカルボニル基であることが好ましい。R'は水素原子、ハロゲン原子または炭素数1~10の1価の置換または非置換の炭化水素基であることが特ましい。

【0050】重合性不飽和基含有単量体(C)の具体例 としては、スチレン、αーメチルスチレン、クロロスチ レンなどのスチレン系単量体; アクリル酸、メタクリル 酸、アクリル酸メチル、メタクリル酸メチル、アクリル 酸エチル、メタクリル酸エチル、アクリル酸ブチル、メ タクリル酸プチル、アクリル酸2-エチルヘキシル、メ タクリル酸2-エチルヘキシル、アクリル酸ベンジル、 メタクリル酸ベンジルなどのアクリル酸、メタクリル酸 またはそのエステル、アクリルアミド、メタクリルアミ 20 ドなどのアクリル系単量体:アクリロニトリル、2.4 - ジシアノブテン- 1などのシアノ基含有単量体;酢酸 ビニル、プロピオン酸ビニルなどのビニルエステル系単 量体; ブタジエン、イソプレン、クロロプレンなどのジ エン系単量体:ピニルグリシジルエーテル、アリルグリ シジルエーテル、メタリルグリシジルエーテル、グリシ ジルアクリレート、グリシジルメタクリレートなどのグ リシジル基含有単量体;およびこれら以外のオレフィ ン、不飽和エステル類、ハロゲン化オレフィン、ビニル エーテルなどが挙げられる。

【0051】重合性不飽和基含有単量体(C)は1種のみを使用してもよく2種以上を併用してもよい。シアノ基含有単量体、グリシジル基含有単量体またはスチレン系単量体を用いた場合、特にアクリロニトリル、グリシジルアクリレート、グリシジルメタクリレートまたはスチレンを用いた場合には、さらに優れた接着性や機械物性を発現しうるので好ましい。また、特に硬化後にゴム弾性を要する場合には、アクリル酸エステルを用いるのが好ましい。

[0052] 重合性不飽和基含有単量体(C)として式(1)で表される加水分解性ケイ素基を有する重合性単量体を使用できる。このような加水分解性ケイ素基を有する重合性単量体としては特に下記式(7)で表される化合物が好ましい。

 $R^7 - S i Y_b R^6_{3-b} \cdot \cdot \cdot (7)$

(式 (7) 中、 R^7 は重合性不飽和基を有する 1 価の有機基であり、 R^6 は炭素数 $1\sim20$ の置換または非置換の 1 価の有機基であり、Y は水酸基または加水分解性基であり、1 は 1 なる。ただし、1 なり、1 数個存在するときはそれらの1 は同じでも異なってもよく、1 なり数個存在するときはそれらの1 は同じでも

異なってもよい。)

【0053】加水分解性ケイ素基を有する重合性単量体としては、加水分解性ケイ素基を有するビニル単量体、加水分解性ケイ素基を有するアクリル単量体などが挙げられる。具体的には下記のものが挙げられ、3-アクリロイルオキシプロビルトリメトキシシラン、3-メタクリロイルオキシプロビルトリメトキシシランが特に好ましい

【0054】ビニルメチルジメトキシシラン、ビニルメチルジエトキシシラン、ビニルメチルジクロロシラン、 10ビニルトリメトキシシラン、ビニルトリエトキシシラン、ビニルトリクロロシラン、トリス(2-メトキシエトキシ)ビニルシランなどのビニルシラン類、3-アクリロイルオキシプロビルメチルジメトキシシラン、3-アクリロイルオキシプロビルトリメトキシシラン、3-メタクリロイルオキシプロビルトリエトキシシラン、3-メタクリロイルオキシプロビルトリエトキシシン、3-メタクリロイルオキシプロビルトリエトキシシランなどのアクリロイルオキシシラン類、メタクリロ 20イルオキシシラン類など。

【0055】とれらの他にも、たとえばケイ素原子を2~30個有するポリシロキサン化合物であって炭素-炭素2重結合および加水分解性基と結合したケイ素原子を併有する化合物も加水分解性ケイ素基を有する重合性単量体として使用できる。

【0056】上記の加水分解性ケイ素基を有する重合性 単量体は1種のみを使用してもよく、2種以上を併用し てもよい。加水分解性ケイ素基を有する重合性単量体を 用いる場合、この単量体は重合性不飽和基含有単量体 (C)100重量部中、0.01~20重量部用いるの が好ましい。

【0057】重合性不飽和基含有単量体(C)の一部または全部は、重合性不飽和基を有し、かつ、グリシジル基および/または式(1)で表される加水分解性ケイ素基を有する単量体であることが好ましい。

【0058】(重合体組成物)ポリオキシアルキレン重合体(B)が、さらに重合体(D)を含有する場合、ポリオキシアルキレン重合体(B)と重合体(D)とからなる重合体組成物は、以下に示す(ト)~(ル)の方法 40で製造できる。

【0059】(ト)ポリオキシアルキレン重合体(B) とあらかじめ重合性不飽和基含有単量体(C)を重合し て得られる重合体(D)を混合する方法。

(チ)ポリオキシアルキレン重合体(B)中において重合性不飽和基含有単量体(C)の重合を行う方法。

(リ)不飽和基を含有するポリオキシアルキレン重合体 (F)中において重合性不飽和基含有単量体(C)の重合を行った後、重合体(F)中の残存する不飽和基を式(1)で表される加水分解性ケイ素基に変換する方法。 変換方法は不飽和基に式(3)で表されるヒドロシリル 化合物を反応させる方法が好ましい。

(ヌ)ポリオキシアルキレン重合体(B)の前駆体中に おいて重合性不飽和基含有単量体(C)の重合を行った 後、前駆体をポリオキシアルキレン重合体(B)に変換 する方法。

(ル)溶剤または希釈剤の存在下で重合性不飽和基含有 単量体(C)の重合を行った後、ポリオキシアルキレン 重合体(B)と混合し、必要に応じて次いで溶剤または 希釈剤を留去する方法。

【0060】溶剤は、重合性不飽和基含有単量体(C)の種類に応じて適宜選択しうる。希釈剤としては不飽和基含有ポリオキシアルキレン重合体(F)が好ましい。重合の際、溶剤または希釈剤中に不飽和基を含有するポリオキシアルキレン重合体(F)を存在させることもできる。

【0061】重合性不飽和基含有単量体(C)重合の際には、ラシカル発生剤などの重合開始剤を用いてもよく、場合によっては重合開始剤を用いることなく放射線や熱によって重合させてもよい。重合開始剤、重合温度、重合時間などについては、前記(二)で述べたのと同様である。

【0062】本発明において重合体 (D) を用いる場合は、重量比でポリオキシアルキレン重合体 (B) /重合体 (D) が $100/1\sim1/300$ となる範囲で使用されることが好ましい。 $100/1\sim1/100$ 、さらに $100/1\sim1/100$ の範囲で使用されるのが、作業性などの点で特に好ましい。

【0063】重合体(D)は、ポリオキシアルキレン重 30 合体(B)中に、微粒子状に均一に分散していてもまた 均一に溶解していてもよい。組成物の粘度や作業性を考 慮した場合には微粒子状に均一に分散していることが好 ましい。

【0064】本発明において、酸化防止剤(K)および/または耐光安定剤(L)を使用する。本発明で使用できる酸化防止剤(K)としてはヒンダードフェノール系化合物が好ましい。ヒンダードフェノール系化合物としては具体的には、以下のものが例示できる。

【0065】ノクラック200、ノクラックM-17、40 ノクラックSP、ノクラックSP-N、ノクラックNS-5、ノクラックNS-6、ノクラックNS-30、ノクラック30の、ノクラックNS-7、ノクラックDAH(以上いずれも大内新興化学工業製)、MARK AO-50、MARK AO-616、MARK AO-635、MARK AO-658、MARK AO-635、MARK AO-658、MARK AO-15、MARK AO-18、MARK AO-15、MARK AO-15、MARK AO-18、MARK AO-37(以上いずれもアデカアーガス化学製)、IRGANOX-245、IRGANOX-259、IRGANOX-565、IRGAN

OX-1010, IRGANOX-1035, IRGA NOX-1076, IRGANOX-1081, IRG ANOX-1098, IRGANOX-1222, IR GANOX-1330, IRGANOX-1425WL (以上いずれも日本チバガイギー製)。

【0066】本発明で使用できる耐光安定剤(L)とし ては、ヒンダードアミン系化合物が好ましい。本発明で 使用できるヒンダードアミン系化合物としては、具体的 には、チヌピン622LD、チヌピン144、CHIM ASSORB944LD、CHIMASSORB119 10 イト、酸化第二鉄、酸化亜鉛、活性亜鉛華、シラスバル FL (以上いずれも日本チバガイギー製)、MARK LA-57, MARK LA-62, MARK LA-67 MARK LA-63 MARK LA-68 (以上いずれもアデカアーガス化学製)、サノールLS -770、サノールLS-765、サノールLS-29 2、サノールLS-2626、サノールLS-111 4、サノールLS-744 (以上いずれも三共製) など が例示できる。

【0067】また、酸化防止剤(K)と耐光安定剤 (L) の混合物であるチヌビンB5353、チヌビンB 75 (以上いずれも日本チバガイギー製) なども使用で きる。

【0068】酸化防止剤(K)と耐光安定剤(L)は併 用してもよく、併用することが特に好ましい。酸化防止 剤(K)または耐光安定剤(L)の使用量は、それぞ れ、重合体(A)または重合体(A)と重合体(D)の 合計100重量部に対して0.1~10重量部の範囲で あることが好ましい。0. 1重量部未満では耐候性を改 善の効果が少なく、5重量部超では効果に大差がなく経 済的に不利である。

【0069】さらに、ベンゾトリアゾール系化合物また はベンゾエート系化合物などの紫外線吸収剤も使用でき

【0070】本発明で使用できるベンゾトリアゾール系 化合物としては具体的には、チヌピンP、チヌピン23 4、チヌピン320、チヌピン326、チヌピン32 7、チヌピン329、チヌピン213(以上いずれも日 本チバガイギー製) が例示できる。ベンゾエート系化合 物としてはチヌビン120(日本チバガイギー製)が例 示できる。

【0071】(室温硬化性の組成物)本発明の室温硬化 性組成物は、下記の添加剤を含むことも可能である。以 下、添加剤について説明する。

【0072】(充填剤)充填剤としては公知の充填剤が 使用できる。充填剤の使用量は重合体(A)または重合 体(A)と重合体(D)の合計100重量部に対して 0.001~1000重量部、特に50~250重量部 が好ましい。充填剤の具体例としては以下のものが挙げ られる。これらの充填剤は単独で用いてもよく、2種以 上併用してもよい。

【0073】表面を脂肪酸または樹脂酸系有機物で表面 処理した炭酸カルシウム、該炭酸カルシウムをさらに微 粉末化した平均粒径1μm以下の膠質炭酸カルシウム、 沈降法により製造した平均粒径 1 ~ 3 μmの軽質炭酸カ ルシウム、平均粒径1~20μmの重質炭酸カルシウム などの炭酸カルシウム類、フュームドシリカ、沈降性シ リカ、無水ケイ酸、含水ケイ酸およびカーボンブラッ ク、炭酸マグネシウム、ケイソウ土、焼成クレー、クレ ー、タルク、酸化チタン、ベントナイト、有機ベントナ ーン、ガラスバルーン、木粉、パルプ、木綿チップ、マ イカ、くるみ穀粉、もみ穀粉、グラファイト、アルミニ ウム微粉末、フリント粉末などの粉体状充填剤。石綿、 ガラス繊維、ガラスフィラメント、炭素繊維、ケブラー 繊維、ポリエチレンファイバーなどの繊維状充填剤。 【0074】(可塑剤)可塑剤としては公知の可塑剤が 使用できる。可塑剤の使用量は重合体(A)または重合 体(A)と重合体(D)の合計100重量部に対して 0.001~1000重量部が好ましい。可塑剤の具体 例としては以下のものが挙げられる。

【0075】フタル酸ジオクチル、フタル酸ジブチル、 フタル酸ブチルベンジルなどのフタル酸エステル類。ア ジピン酸ジオクチル、コハク酸ビス(2-メチルノニ ル)、セバシン酸ジブチル、オレイン酸ブチルなどの脂 肪族カルボン酸エステル。ペンタエリスリトールエステ ルなどのアルコールエステル類。リン酸トリオクチル、 リン酸トリクレジルなどのリン酸エステル類。エポキシ 化大豆油、4、5-エポキシヘキサヒドロフタル酸ジオ クチル、エポキシステアリン酸ベンジルなどのエポキシ 可塑剤。塩素化パラフィン。2塩基酸と2価アルコール とを反応させてなるポリエステル類などのポリエステル 系可塑剤。ポリオキシプロピレングリコールやその誘導 体などのポリエーテル類、ポリーα-メチルスチレン、 ポリスチレンなどのスチレン系のオリゴマー類、ポリブ タジエン、ブタジエンーアクリロニトリル共重合体、ポ リクロロプレン、ポリイソプレン、ポリブテン、水添ポ リブテン、エポキシ化ポリブタジエンなどのオリゴマー 類などの高分子可塑剤。

【0076】 (硬化促進触媒) 本発明における硬化性組 成物を硬化させる際には加水分解性基含有ケイ素基の硬 化反応を促進する硬化促進触媒を使用してもよい。具体 的な例としては下記の化合物が挙げられる。それらの1 種または2種以上が使用される。硬化促進触媒は重合体 (A) または重合体(A) と重合体(D) の合計100 重量部に対して0.001~10重量部使用することが 好ましい。

【0077】アルキルチタン酸塩、有機ケイ素チタン酸 塩、ビスマストリスー2-エチルヘキソエートなどの金 属塩、リン酸、p-トルエンスルホン酸、フタル酸など 50 の酸性化合物、ブチルアミン、ヘキシルアミン、オクチ

ルアミン、デシルアミン、ラウリルアミンなどの脂肪族 モノアミン、エチレンジアミン、ヘキサンジアミンなど の脂肪族ジアミン、ジエチレントリアミン、トリエチレ ンテトラミン、テトラエチレンペンタミンなどの脂肪族 ポリアミン類、ピペリジン、ピペラジンなどの複素環式 アミン類、メタフェニレンジアミンなどの芳香族アミン 類、エタノールアミン類、トリエチルアミン、エポキシ 樹脂の硬化剤として用いられる各種変性アミンなどのア ミン化合物。

【0078】2-エチルヘキサン酸スズ、ナフテン酸ス 10 ズ、ステアリン酸スズなどの2価のスズ化合物と上記ア ミン類の混合物。

【0079】ジブチルスズジアセテート、ジブチルスズ ジラウレート、ジオクチルスズジラウレートおよび下記 のカルボン酸型有機スズ化合物およびこれらのカルボン 酸型有機スズ化合物と上記のアミン類との混合物。

[0.080] $(n-C, H_{2})$ Sn (OCOCH=CH $COOCH_3$), $(n-C_4H_9)$, Sn(OCOCH=CHCOOC, $H_{2} - n_{1}$, $(n - C_{1} H_{17})_{2} S n$ (O COCH = CHCOOCH₃)₂ . $(n-C_6 H_{17})_2 S n = 20$ $(OCOCH = CHCOOC_4 H_9 - n)_2$, $(n - C_8)_2$ H_{17})₂Sn (OCOCH= CHCOOC, H_{17} - is 0)2.

【0081】下記の含硫黄型有機スズ化合物。

[0082] (n-C, H₂), Sn (SCH₂ COO) $(n-C_{s} H_{17})_{s} Sn (SCH_{s} COO), (n-C_{s} H_{17})_{s} Sn (SCH_{s} COO)$ C_{\bullet} H_{17})₂ Sn (SCH_{2} CH_{2} COO) ($n-C_{\bullet}$ H₁₇)₂Sn (SCH, COOCH, CH, OCOCH, S) $(n-C, H_1)$ Sn (SCH, COOC, H_{17} $-i so)_2$, $(n-C, H_{17})_2 Sn (SCH_2 COOC)_2$ H_{1} , - i s o)₂, (n - C₈ H₁,)₂ S n (SCH₂ C OOC, $H_1, -n$), $(n-C, H_1)$, SnS.

[0.083] $(n-C, H_{\bullet})_2$ SnO, $(n-C_{\bullet}$ H₁₇)₂SnOなどの有機スズオキシド、およびこれらの 有機スズオキシドとエステル化合物との反応生成物。エ ステル化合物としてはエチルシリケート、マレイン酸ジ メチル、マレイン酸ジエチル、マレイン酸ジオクチル、 フタル酸ジメチル、フタル酸ジエチル、フタル酸ジオク チルなどが挙げられる。

【0084】下記などのキレートスズ化合物およびこれ 40 らのスズ化合物とアルコキシシランとの反応生成物(た だし、acacはアセチルアセトナト配位子を表す)。 [0085] (n-C, H,) Sn (acac). (n• H₁₇O) Sn (acac).

【0086】下記のスズ化合物。

[0087] $(n-C, H_{*})_{*}(CH, COO) SnOS$ $n (OCOCH_1) (C, H_1 - n)_2, (n - C, H_2)$ $_{2}(CH, O) SnOSn(OCH,)(C, H, -n)_{2}$

目的で接着性付与剤が用いられる。これらの接着性付与 剤としては(メタ)アクリロイルオキシ基含有シラン 類、アミノ基含有シラン類、メルカプト基含有シラン 類、エポキシ基含有シラン類、カルボキシル基含有シラ ン類などのシランカップリング剤が挙げられる。

16

【0089】(メタ)アクリロイルオキシ基含有シラン 類としては、3-メタクリロイルオキシプロピルトリメ トキシシラン、3-アクリロイルオキシプロピルトリメ トキシシラン、3-メタクリロイルオキシプロピルメチ ルジメトキシシランなどが挙げられる。

【0090】アミノ基含有シラン類としては、3-アミ ノブロビルトリメトキシシラン、3-アミノブロビルト・ リエトキシシラン、3-アミノプロピルメチルジメトキ シシラン、N-(2-アミノエチル)-3-アミノプロ ピルトリメトキシシラン、N-(2-アミノエチル)-3-アミノプロピルメチルジメトキシシラン、N-(2 -アミノエチル) -3-アミノプロピルトリエトキシシ ラン、3-ウレイドプロピルトリエトキシシラン、N-(N-ビニルベンジル-2-アミノエチル)-3-アミ ノプロピルトリメトキシシラン、3-アニリノプロピル トリメトキシシランなどが挙げられる。

【0091】メルカプト基含有シラン類としては、3-メルカプトプロピルトリメトキシシラン、3-メルカプ トプロピルトリエトキシシラン、3-メルカプトプロピ ルメチルジメトキシシラン、3-メルカプトプロピルメ チルジエトキシシランなどが挙げられる。

【0092】エポキシ基含有シラン類としては、3-グ リシジルオキシプロピルトリメトキシシラン、3-グリ シジルオキシプロピルメチルジメトキシシラン、3-グ リシジルオキシプロピルトリエトキシシランなどが挙げ られる。

【0093】カルボキシル基含有シラン類としては、2 -カルボキシエチルトリエトキシシラン、2-カルボキ シエチルフェニルビス (2 – メトキシエトキシ) シラ ン、N-(N-カルボキシルメチル-2-アミノエチ ル) -3-アミノプロピルトリメトキシシランなどが挙 げられる。

【0094】また2種以上のシランカップリング剤を反 応させて得られる反応物を用いてもよい。反応物の例と してはアミノ基含有シラン類とエポキシ基含有シラン類 との反応物、アミノ基含有シラン類と(メタ)アクリロ イルオキシ基含有シラン類との反応物、エポキシ基含有 シラン類とメルカプト基含有シラン類の反応物、メルカ プト基含有シラン類どうしの反応物などが挙げられる。 これらの反応物は該シランカップリング剤を混合し室温 ~150℃の温度範囲で1~8時間撹拌することによっ て容易に得られる。

【0095】上記の化合物は単独で使用してもよく、2 種類以上併用してもよい。シランカップリング剤の使用 【0088】(接着性付与剤)さらに接着性を改良する 50 量は重合体(A)または重合体(A)と重合体(D)の 合計100重量部に対して0~30重量部が好ましい。 【0096】接着性付与剤として、エボキシ樹脂を添加してもよい。また必要に応じてさらにエボキシ樹脂硬化剤を併用してもよい。本発明の組成物に添加しうるエボキシ樹脂としては、一般のエボキシ樹脂が挙げられる。 具体的には以下のものが例示できる。使用量は重合体(A)または重合体(A)と重合体(D)の合計100重量部に対して0~100重量部が好ましい。

17

【0097】ピスフェノールA - ジグリシジルエーテル 型エポキシ樹脂、ビスフェノールF-ジグリシジルエー 10 テル型エポキシ樹脂、テトラブロモビスフェノールA-グリシジルエーテル型エポキシ樹脂などの難燃型エポキ シ樹脂、ノボラック型エポキシ樹脂、水添ピスフェノー ルA型エポキシ樹脂、ビスフェノールA-プロピレンオ キシド付加物のグリシジルエーテル型エポキシ樹脂、4 – グリシジルオキシ安息香酸グリシジル、フタル酸ジグ リシジル、テトラヒドロフタル酸ジグリシジル、ヘキサ ヒドロフタル酸ジグリシジルなどのジグリシジルエステ ル系エポキシ樹脂、m-アミノフェノール系エポキシ樹 脂、ジアミノジフェニルメタン系エポキシ樹脂、ウレタ 20 ン変性エポキシ樹脂、各種脂環式エポキシ樹脂、N,N. -ジグリシジルアニリン、N, N-ジグリシジル-O-トルイジン、トリグリシジルイソシアヌレート、ポリア ルキレングリコールジグリシジルエーテル、グリセリン などの多価アルコールのグリシジルエーテル、ヒダント イン型エポキシ樹脂、石油樹脂などの不飽和重合体のエ ポキシ化物などの一般に使用されているエポキシ樹脂や エポキシ基を含有するビニル系重合体など。

【0098】また本発明の組成物に上記エポキシ樹脂の硬化剤(または硬化触媒)を併用してもよい。このような硬化剤としては一般に用いられるエポキシ樹脂用硬化剤が挙げられる。具体的には以下のものが例示できる。使用量はエポキシ樹脂に対して0.1~300重量部が好ましい。

【0099】トリエチレンテトラミン、テトラエチレン ペンタミン、ジェチルアミノプロピルアミン、N-アミ ノエチルピペラジン、m-キシリレンジアミン、m-フ ェニレンジアミン、ジアミノジフェニルメタン、ジアミ ノジフェニルスルホン、イソホロンジアミン、2,4, 6-トリス (ジメチルアミノメチル) フェノールなどの 40 アミン類またはそれらの塩類、またはケチミン化合物な どのブロックドアミン類、ポリアミド樹脂、イミダゾー ル類、ジシアンジアミド類、三フッ化ホウ素錯化合物 類、無水フタル酸、ヘキサヒドロフタル酸無水物、テト ラヒドロフタル酸無水物、ドデセニルコハク酸無水物、 ピロメリット酸無水物などのカルボン酸無水物、フェノ キシ樹脂、カルボン酸類、アルコール類、エポキシ基と 反応しうる基を平均して分子内に少なくとも1個有する ポリアルキレンオキシド系重合体(末端アミノ化ポリオ キシプロピレングリコール、末端カルボキシル化ポリオ 50

キシプロピレングリコールなど)、末端が水酸基、カルボキシル基、アミノ基などで修飾されたボリブタジエン、水添ポリブタジエン、アクリロニトリルーブタジエン共重合体、アクリル系重合体などの液状末端官能基含有重合体など。

18

【0100】(溶剤)また本発明の組成物を硬化性組成物として用いる場合、粘度の調整、組成物の保存安定性向上を目的として、溶剤を添加することもできる。溶剤の使用量は重合体(A)または重合体(A)と重合体(D)の合計100重量部に対して0.001~500重量部が好ましい。

【0101】溶剤としては脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、ハロゲン化炭化水素類、アルコール類、ケトン類、エステル類、エーテル類、エステルアルコール類、ケトンアルコール類、ケトンエステル類、エステルエーテル類を使用できる。アルコール類は、本発明の組成物を長期に保存する場合、保存安定性が向上するので好ましい。アルコール類としては、炭素数1~10のアルキルアルコールが好ましく、メタノール、エタノール、イソプロパノール、イソペンチルアルコール、ヘキシルアルコールなどが特に好ましい。

【0102】(脱水剤)また本発明の硬化性組成物の貯蔵安定性をさらに改良するために、硬化性や柔軟性に悪影響を及ぼさない範囲で少量の脱水剤を添加できる。脱水剤の使用量は重合体(A)または重合体(A)と重合体(D)の合計100重量部に対して0.001~30重量部が好ましい。

【0103】具体的には、オルトギ酸メチル、オルトギ酸エチルなどノールトギ酸アルキル、オルト酢酸メチル、オルト酢酸エチルなどノールト酢酸アルキル、メチルトリメトキシシラン、ビニルトリメトキシシラン、テトラメトキシシラン、テトラエトキシシランなどの加水分解性有機シリコン化合物、加水分解性有機チタン化合物などを使用しうる。ビニルトリメドキシシラン、テトラエトキシシランがコスト、効果の点から特に好ましい。

【0104】(チキソ性付与剤)また垂れ性の改善のためチキソ性付与剤を使用してもよい。このようなチキソ性付与剤としては水添ひまし油、脂肪酸アミドなどが用いちれる。

【0105】(その他)また塗料の密着性や表面タックを長期にわたり改善する目的で、空気酸化硬化性化合物や光硬化性化合物を添加できる。空気酸化硬化性化合物の使用量は重合体(A)または重合体(A)と重合体

(D)の合計100重量部に対して0.001~50重量部、光硬化性化合物の使用量は重合体(A)または重合体(A)と重合体(D)の合計100重量部に対して0.001~50重量部が好ましい。

【0106】とのような空気酸化硬化性化合物としては

桐油、アマニ油などに代表される乾性油や、該化合物を 変性して得られる各種アルキッド樹脂、乾性油により変 性されたアクリル系重合体、シリコーン樹脂、ポリブタ ジエン、炭素数5~8のジェンの重合体や共重合体など のジェン系重合体、さらには該重合体や共重合体の各種・ 変性物(マレイン化変性、ボイル油変性など)などが挙 げられる。光硬化性化合物としては、多官能アクリレー ト類が通常用いられる。その他、顔料には酸化鉄、酸化 クロム、酸化チタンなどの無機顔料およびフタロシアニ ンブルー、フタロシアニングリーンなどの有機顔料が挙 10 げられる。

【0107】本発明の室温硬化性組成物は、シーラン ト、防水材、接着剤、コーティング剤などに使用でき、 特に硬化物自体の充分な凝集力と被着体への動的追従性 が要求される用途に好適である。

[0108]

【実施例】製造例1~23で製造した重合体 (P1~P 23)を用いて、硬化物を作製した実施例および比較例 を以下に示す。なお、部とは重量部を示す。製造例1~ 13において、水酸基価換算分子量とは、原料である水 20 酸基を有するポリオキシアルキレン重合体の水酸基価か ら換算した分子量を示す。M. /M。はゲルバーミエー ションクロマトグラフにより溶媒としてテトラヒドロフ ランを用いて測定した値である。検量線はポリオキシア ルキレンポリオールを用いて作成した。製造例14~1 7においては、分子量はゲルバーミエーションクロマト グラフにより溶媒としてテトラヒドロフランを用いて測 定した。検量線はポリスチレンを用いて作成した。

【0109】(製造例1)グリセリンを開始剤とし亜鉛 ロビレンオキシドを反応させた。水酸基価換算分子量1 7000、かつ $M_{*}/M_{0} = 1$. 30ポリプロピレンオキシドにナトリウムメトキシドのメタノール溶液を添加 し、加熱減圧下メタノールを留去してポリプロピレンオ キシドの末端水酸基をナトリウムアルコキシドに変換し た。次に塩化アリルを反応させた。未反応の塩化アリル を除去し、精製して、アリル基末端ポリプロピレンオキ シドを得た(これを重合体U1とする。)。残存する水 酸基を水酸基価の測定法で分析したところり、01ミリ モル/gであった。重合体U1に対しヒドロシリル化合 40 物であるトリメトキシシランを白金触媒の存在下反応さ せ、末端に平均2個のトリメトキシシリル基を有する重 合体P1を得た。

【0110】(製造例2)プロピレングリコールを開始 剤とし亜鉛ヘキサシアノコバルテートグライム錯体触媒 の存在下プロピレンオキシドを反応させて得られた水酸 基価換算分子量17000、かつM。/M。=1.3の ポリプロピレンオキシドを用い、製造例1と同様の方法 で末端にアリル基を有するポリプロピレンオキシドを得 応物に対しヒドロシリル化合物であるトリメトキシシラ ンを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均1.3個の トリメトキシシリル基を有する重合体P2を得た。

【0111】(製造例3)ソルビトールを開始剤とし亜 鉛ヘキサシアノコバルテートグライム錯体触媒の存在下 プロピレンオキシドを反応させて得られた水酸基価換算 分子量15000、かつM。/M。=1.3のポリプロ ピレンオキシドを用い、製造例 1 と同様の方法で末端に アリル基を有するポリプロピレンオキシドを得た(残存 する水酸基は0.01ミリモル/g)。この反応物に対 しヒドロシリル化合物であるトリメトキシシランを白金 触媒の存在下反応させ、末端に平均3.9個のトリメト キシシリル基を有する重合体P3を得た。

【0112】(製造例4)製造例1で製造した重合体U 1に対し、ヒドロシリル化合物であるメチルジメトキシ シランとトリメトキシシランとをモル比にして30対7 0の割合に混合した混合物を白金触媒の存在下反応さ せ、末端に平均0.6個のメチルジメトキシシリル基と 平均1. 4個のトリメトキシシリル基を併有する重合体 **P4を得た。**

【0113】(製造例5)製造例1で製造した重合体U 1に対し、シリル化合物である3-メルカプトプロピル トリメトキシシランを、重合開始剤である2,21-ア ゾビス-2-メチルブチロニトリルを用いて反応させ、 末端に平均2個のトリメトキシシリル基を有する重合体 P5を得た。

【0114】(製造例6)グリセリンを開始剤として亜 鉛ヘキサシアノコバルテート触媒を用いてプロピレンオ キシドの重合を行い、水酸基価換算分子量17000、 ヘキサシアノコバルテートグライム錯体触媒の存在下プ 30 かつM。/M。= 1 . 3 のポリオキシブロビレントリオ ールを得た後、精製した。これにイソシアネートプロピ ルトリメトキシシランを加え、ウレタン化反応を行い両 末端をトリメトキシシリル基に変換して、末端に平均2 個のトリメトキシシリル基を有する分子量18000の 重合体P6を得た。

> 【0115】(製造例7)製造例1で製造した重合体U 1に対し、ヒドロシリル化合物であるメチルジメトキシ シランを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均2個の メチルジメトキシシリル基を有する重合体P7を得た。 【0116】(製造例8)製造例7においてヒドロシリ ル化合物としてメチルジメトキシシランの代わりにメチ ルジエトキシシランを使用する以外は製造例7と同様に 行い、重合体P7の代わりに末端に平均2個のメチルジ エトキシシリル基を有する重合体P8を得た。

【0117】(製造例9)プロピレングリコールを開始 剤とし亜鉛ヘキサシアノコバルテートグライム錯体触媒 の存在下プロピレンオキシドを反応させて得られた水酸 基価換算分子量7000、かつM。/M。=1.2のポ リプロピレンオキシドを用い、製造例1と同様の方法で た(残存する水酸基は0.01ミリモル/g)。この反 50 末端にアリル基を有するポリプロピレンオキシドを得た

す。

3本ペイントロールを用いて混練した。また、実施例1 9はP1/P7=4/6 (重量比) にて混合した混合物 100部を用いた。

(残存する水酸基は0.01ミリモル/g)。この反応 物に対しヒドロシリル化合物であるメチルジメトキシシ ランを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均1.3個 のメチルジメトキシシリル基を有する重合体P9を得

【0123】との組成物の内部硬化性評価のため、組成 物粘度が20℃で160万cPに到達する時間(単位: 時間、表中hr)を測定した。また混練した組成物を2 0℃、65%湿度下に7日、50℃、60%湿度下に7 日養生して厚さ5mmのシートを得た。このものの25 0時間後、500時間後および750時間後の表面耐候 ンシャインウェザオメータ試験後に表面クラックが認め られないものを○、ヘアクラックが認められるものを △、明らかにクラックが認められるものを×とした。結 果を表1~表4に示す。なお、表中の記号は以下を表

【0118】(製造例10)プロピレングリコールを開 始剤とし亜鉛ヘキサシアノコバルテートグライム錯体触 媒の存在下プロピレンオキシドを反応させて得られた水 酸基価換算分子量7000、かつM。/M。=1.2の ポリプロピレンオキシドを用い、製造例1と同様の方法 10 性をサンシャインウェザオメータで調べた。評価は、サ で末端にアリル基を有するポリプロピレンオキシドを得 た (残存する水酸基は0.01ミリモル/g)。この反 応物に対しヒドロシリル化合物であるトリメトキシシラ ンを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均1.3個の トリメトキシシリル基を有する重合体P10を得た。

[0124] (重合体の末端基) TM: トリメチルシリ ル基、DM:メチルジメトキシシリル基、TE:トリエ トキシシリル基、DE:メチルジメトキシシリル基。 (紫外線吸収剤) A:チヌピン327、B:チヌピン2 13 (A、B: チバ・スペシャリティーケミカルズ

【0119】(製造例11)水酸化カリウム触媒を用い て得られた水酸基価換算分子量3000のポリオキシブ ロビレンジオールにナトリウムメトキシドのメタノール 溶液を添加し、加熱減圧下メタノールを留去して末端水 酸基をナトリウムアルコキシドに変換した。次にクロロ 20 ブロモメタンと反応させて高分子量化を行った後、続い て塩化アリルを反応させた。未反応の塩化アリルを除去 し、精製して、末端にアリルオキシ基を有するボリプロ ピレンオキシド (M. /M. = 1.9) を得た (残存す る水酸基は0.01ミリモル/g)。これにヒドロシリ ル化合物であるトリメトキシシランを白金触媒の存在下 に反応させて末端に平均1.3個のトリメトキシシリル 基を有する分子量7000の重合体P11を得た。

(ヒンダードアミン系耐光安定剤) A:アデカスタブL A-52、B:アデカスタブLA-62、C:アデカス タブL A – 67、D:アデカスタブLA63P、E:チ ヌピン144、F: チヌピン765、G: CHI MAS SORB119FL、H: サノールLS765 (A~ D: 旭電化工業(株)製、E~G:チバ・スペシャリテ ィーケミカルズ品、H:三共(株)製)。

【0120】(製造例12)水酸化カリウム触媒を用い て得られた水酸基価換算分子量6000、かつM。/M。 =1.9のポリオキシプロピレンジオールを用い、製 造例1と同様の方法で末端にアリルオキシ基を有するポ リプロピレンオキシドを得た。とれにヒドロシリル化合 物であるトリメトキシシランを白金触媒の存在下に反応 させて、末端に平均1.3個のトリメトキシシリル基を 有する重合体P12を得た。

【0125】(酸化防止剤)A:スチレン化フェノール (ノクラックSP、大内新興化学)、B:2,6-ジー t-ブチル-4-メチルフェノール、C:イルガノック ス245(チバ・スペシャリティーケミカルズ品)。

【0121】(製造例13)製造例1で製造した重合体 U1に対し、ヒドロシリル化合物であるトリエトキシシ ランを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均2個のト リエトキシシリル基を有する重合体P13を得た。

(硬化触媒) A:スズビス(2-エチルヘキサノエー ト) とラウリルアミンの混合物、B:ジブチルスズビス アセチルアセトナートおよび3-アミノメチルアミノブ ロピルトリメトキシシラン。

【0122】(実施例1~20および比較例1~4)重 合体P1~P13のうち、表1~4に示す重合体100 部に対し、膠質炭酸カルシウム100部、重質炭酸カル シウム50部、可塑剤としてフタル酸ジオクチル50 部、チキソ性付与剤3部、紫外線吸収剤1部、表1~4 に示す酸化防止剤 1 部および耐光安定剤 1 部、硬化触媒 としてスズビス(2-エチルヘキサノエート)3部およ びラウリルアミン0.5部の混合物、またはジブチルス ズビスアセチルアセトナート2部および3-アミノメチ ルアミノブロビルトリメトキシシラン1部を添加して、

【0126】(製造例14)特開平1-170681に 記載された方法に基づき1,4-ビス(1-クロロ-1 - メチルエチル)ベンゼンを開始剤として三塩化ホウ素 を触媒としてイソブチレンを重合させた後脱塩化水素し て製造した両末端に約92%の割合でイソプロペニル基 を有する分子量が約5000のイソブチレン系重合体に 塩化白金酸を触媒としテートリクロロシランを90℃1 2時間で反応させ、さらにオルトギ酸メチルとメタノー ルを反応させることで末端に平均1.2個のトリメトキ シシリル基を有するポリイソブチレン系重合体P14を 得た。

【0127】(製造例15)特開平1-170681に 記載された方法に基づき1、4-ビス(1-クロロ-1 50 -メチルエチル)ベンゼンを開始剤として三塩化ホウ素

を触媒としてイソブチレンを重合させた後脱塩化水素して製造した両末端に約92%の割合でイソブロベニル基を有する分子量が約5000のイソブチレン系重合体に塩化白金酸を触媒としてメチルジクロロシランを90℃12時間で反応させ、さらにオルトギ酸メチルとメタノールを反応させることで末端に平均1.2個のメチルジメトキシシリル基を有するボリイソブチレン系重合体P15を得た。

【0128】(製造例16)末端に水酸基を有する水添ポリブタジエン(ポリテールHA、三菱化学社製)の末 10端水酸基に対して90モル%の3-イソシアネートプロビルトリメトキシシランを反応させて、末端に平均1.3個のトリメトキシシリル基を有する水添ポリブタジエン重合体P16を得た。

【0129】(製造例17)末端に水酸基を有する水添ポリブタジエン(ポリテールHA、三菱化学社製)の末端水酸基に対して90モル%の3-イソシアネートプロピルメチルジメトキシシランを反応させて、末端に平均1.3個のメチルジメトキシシリル基を有する水添ポリブタジエン重合体P17を得た。

【0130】(実施例21~26および比較例6~7) 重合体P14~P17のうち、表5に示す重合体100 部に対し、膠質炭酸カルシウム100部、重質炭酸カルシウム40部、炭化水素系高沸点溶剤(日本石油化学工業(株)ハイゾール)65部、硫酸ナトリウム水和物5部、タレ止め剤1部、表5に示す紫外線吸収剤1部および耐光安定剤1部、酸化防止剤1部を添加して、さらに硬化触媒としてオクチル酸スズ2部とラウリルアミン0.7部の混合物またはジブチルスズピスアセチルアセトナート2部を混合して硬化性組成物とした。この組成物について実施例1~18と同様の試験を行った。結果を表4に示す。なお、表中の記号は表1~4と同様の意味を表す。

【0131】(製造例18)重合体P1の100gを撹拌基つきの反応器に入れて100℃に加熱し、そこへ滴下ロートから、アクリロニトリル15gとスチレン15gおよび2、2'ーアゾピスイソブチロニトリル0.3gの溶液を撹拌しながら3時間かけて添加した。さらに2時間100℃で加熱撹拌を続けてから、減圧下に脱気操作を行い、白濁状の重合体混合物P18を得た。

【0132】(製造例20)重合体P1の50gおよび 重合体P7の50gを損拌機つきの反応器にいれ、トル エン50gを加えて希釈した。この混合物を100℃に 加熱し、アクリロニトリル20g、スチレン20g、グ リシジルメタクリレート5g、および3-メタクリロイルオキシブロピルトリメトキシシラン2gに2,2'-アゾピスイソブチロニトリル0、3gを溶解した溶液を3時間かけて撹拌下滴下した。滴下終了後さらに2,2'-アゾピスイソブチロニトリル0、2gのトルエン溶液を30分かけて滴下した後、100℃で3時間加熱撹拌した。得られた混合物から100℃減圧下でトルエンを留去して、白濁状の重合体混合物P20を得た。

【0133】(製造例21)原料を重合体P1とP7の 混合物に代えて重合体P7(メチルジメトキシシリル基 末端)を使用すること以外は、製造例20と同様にして 白濁状の重合体混合物P21を製造した。

【0134】(製造例22)重合体P13の100gを 撹拌機つきの反応器にいれた。これを100℃に加熱 し、スチレン5g、メタクリル酸メチル10g、メタク リル酸ブチル7g、メタクリル酸オクタデシル2g、3 -メタクリロイルオキシプロピルトリメトキシシラン1 8g、2、2'-アゾビスイソブチロニトリル0.5g を溶解した溶液を3時間かけて撹拌下滴下した。滴下終 了後さらに2、2'-アゾビスイソブチロニトリル0. 2gのトルエン溶液を30分かけて滴下した後、100 で3時間加熱撹拌した。得られた混合物から100℃ 減圧下でトルエンを留去して、白濁状の重合体混合物P 22を得た。

【0135】(製造例23)原料を重合体P13に代えて重合体P8(メチルジエトキシシリル基末端)を使用すること以外は、製造例22と同様にして重合体P23を製造した。

【0136】(実施例23~27および比較例10~1303) 重合体P18~P23のうち、表6に示す重合体100部に対し、膠質炭酸カルシウム100部、重質炭酸カルシウム40部、高沸点炭化水素系溶剤(日本石油化学工業(株)ハイゾール)、タレ止め剤3部、表6に示す紫外線吸収剤1部および耐光安定剤1部、酸化防止剤1部を添加して、さらに、オクチル酸スズ2部とラウリルアミン0.7部の混合物またはジブチルスズビスアセチルアセトナート2部およびN-(2-アミノエチル)-3-アミノブロビルトリメトキシシラン1部を混合して硬化性組成物とした。この組成物について実施例1~18と同様の試験を行った。結果を表5に示す。【0137】なお、表中の記号は表1~4と同様の意味を表す。

[0138]

【表1】

		実施	実施	実施	実施	実施	実施	実施
		69 1	F 12	<i>6</i> 43	例4	例5	例6	例7
重合体	ķ	P 1	P1	P1	P1	Pl	P 1	P 1
重合体	末端基	ТМ	TM	TM	TM	TM	TM	TM
郑州等	沙	Α	A	Α	Α	В	В	В
THE STATE	定剤	Α .	В	С	D	E	F_	G
酸化酸	加剤	Α	Α	В	В	С	С	С
硬化剂	媒	A	A	Α	В	В	В	В
16075	CP達成時	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
間(hr)								
表面	250br	0	0	0	0	0	0	0
耐候	500hr	0	0	0	0	0	0	0
性	750hr	0	0	0	0	0	0	0

[0139]

* *【表2】

		実施	実施	実施	実施	実施	実施	実施
		何 8	例 9	例 10	例 11	例 12	例 13	例 14
重合体		P1	P 2	P 3	P 4	P 5	P6	P10
重合体对	端基	TM	TM	ТМ	TM/DM	TM	TM	ТМ
紫外線	处文利	В	A	A	A	Α	A	Α
耐光安策	翻	EIR	С	С	C ·	С	D	D
酸化防止	上剤	С	A	A	С	С	Α	Α
硬化触	¥.	В	Α	A	В	В	В	В
16075cP	達成時	0.5	0.5	0.5	1.0	0.5	0.5	0:5
間(hr)	間(hr)							
表面	250hr	0	0	0 .	0	0	0	0
耐候	500hr	0	0	0	0	0	0	0
性	750br	0	0	0	0	0	0	0

【0140】 【表3】

			実施	実施	実施
L		6 7¶ 15	例 16	例 17	例 18
重合体		PII	P12	P13	PI/P7
重合体	末端基	TM	TM	TE	TM/DN
紫外線	吸収剂	В	В	В	В
耐光安	定剤	D	HR	HR	HR
酸化防	山剤	С	С	A	A
硬化触	媒	В	В	В	В
16075cH	達成時	1.5	1.5	2. 0	1.5
間(加)	間(加)				
表面	250hr	0	0	Ο.	0
耐候	500hr	0	0	0	0
性	750hr	Δ	Δ	0	0

*【0141】 【表4】

10

*

		実施	実施	比較	比較	比較	比較
<u></u> _		6 7 19	例 20	例!	例 2	例 3	例 4
重合体		P 1	P1	P1	P 7	P8	P 9
重合体	大岩基	TM	TM	TM	DM	DE	DM
柴外線到	及収剤	A	A	Α	A	A	A
武光安光面	到	なし	Α	なし	Α	Α	Α
酸化防止	上削	Α	なし	なし	A	A	Α
硬化触	¥	Α	Α	A	A	A	A
160万cP	達成	0.5	0.5	0.5	3. 5	7	6
時間(hr)							
表面	250br	0	0	Δ	0	0	0
耐侯	500hr	Δ	Δ	×	0	0	0
性	750hr	Δ	Δ	×	Δ	Δ	Δ

[0142]

【表5】

		実施	実施	実施	夷施	実施	実施	比較	比較	比較
		经 21	例 22	GPJ 23	ض 24	例 25	例 26	例 5	例 6	例 7
重合体	5	P14	P14	PI6	P14	P14	PI4	P14	P.15	P17
					/P15					
重合体	末端基	TM	TM	TM	TM/DM	тм	TM.	ТМ	DM	DM
梨外	吸収剂	Α	A _.	Α	A	Α	A	Α	Α	A
耐光多	定剤	В	В	В	В	なし	В	なし	В	В
酸化物	近剤	С	С	С	С	C	なし	なし	С	С
硬化	缺某	Α	В	Α	Α	Α	В	A	Α	A
160万	P達成	0.5	0. 5	0.5	2.0	0.5	0. 5	0.5	4.5	5.0
時間(hr)										
表面	250hr	0	0	0	0	0	0	Δ	0	0
耐候	500hr	0	0	0	0	Δ	Δ	×	0	0
性	750hr	0	0	0	0	Δ	Δ	×	0 .	0.

[0143]

* *【表6】

		実施	実施	実施	実施	実施	実施	実施	比較	比較	比較
	·	Ø4 27	例 28	例 29	例 30	例 31	例 32	例 33	例 8	例 9	贺 10
重合	体	P18	P18	P18	P20	P22	P18	P.18	P18	P2I	P23
重合	体	TM	TM	TM	TM/	TE	ТМ	тм	ТМ	DM	DE
末端	選 .				DM						
紫外	線吸収	A	Α	Α.	A	Α	A	Α	A	A	A
剂						,					·
形光	安定剤	В	Α	Α .	С	E	なし	В	なし	С	E
酸化	防止剤	С	Α ·	Α	В	С	С	なし	なし	В	С
硬化	触媒	Α	В	Α	A	В	Α	Α	Α	A	В
160	万cP達	0.5	0. 5	0.5	0.5	0.5	0.5	0. 5	0.5	3.5	5. 0
成時	f的(hr)					•			ĺ		
表	250hr	0	0	0	0	0	Δ	0	Δ	0	0
面	500hr	0	0	0	0	0	Δ	0~	×	0	0
耐								Δ	 		
候	750hr	0	0	0	0	0	Δ	Δ	×	0 .	0
性			ľ						<u> </u>		

【0144】 【発明の効果】以上示したように、本発明の室温硬化性

29

組成物はきわめて硬化性および表面耐候性に優れるとい う特長を有する。 フロントページの続き

(72)発明者 林 朋美

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地 旭硝子株式会社内 Fターム(参考) 4J040 KA29 LA01 QA01